PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-255434

(43) Date of publication of application: 07.11.1987

(51)Int.Cl.

A61K 37/18 A61K 9/08 // A61K 35/78

(21)Application number : 61-097411

(71)Applicant: FUJI OIL CO LTD

(22)Date of filing:

26.04.1986

(72)Inventor: TAGAWA KUNIO

KUROSAWA WAHEI

(54) TRANSFUSION SOLUTION OF OLIGOPEPTIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: The titled transfusion solution useful as a nutrition supplying agent, capable of being subjected to intravenous infusion in high concentration, containing a mixture of a water-soluble oligopeptide of relatively high polymer as an essential constituent component. CONSTITUTION: The titled transfusion solution comprising a mixture of a water-soluble oligopeptide having 500W5,000 molecular weight as an essential constituent component. Existing transfusion solution of amino acid mixture, di- or tripeptide has limitation of an amount of protein to be subjected to intravenous infusion in intravenous infusion because of high osmotic pressure. The mixture of a water-soluble oligopeptide having ≤5,000 molecular weight, containing peptide of relatively high polymer of ≥ tripeptide, can provide organisms with a large amount of protein as nutrients while keeping osmotic pressure of transfusion solution at relatively low pressure. The mixture of oligopeptide, for example, is obtained by enzymatically decomposing soybean protein, subjecting the hydrolyzate to molecular-weight fractionation and providing the mixture of the oligopeptide having the molecular weight and economically inexpensive oligopeptides are usable.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 255434

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

每公開 昭和62年(1987)11月7日

A 61 K 37/18 9/08 // A 61 K 35/78

8615-4C

8413-4C 審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

60発明の名称

オリゴペプチド輸液

②特 願 昭61-97411

②出 願 昭61(1986)4月26日

⑦発 明 者 田 川

邦 夫

茨木市南春日丘7-1-50

の発明者 黒沢

和平

吹田市佐井寺 4-52-7-503

⑪出 願 人 不二製油株式会社

大阪市南区八幡町6番1

邳代 理 人 弁理士 門 脇 清

明 細 書

1. 発明の名称

オリゴベプチド輸液

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 分子量500 ~5000の水溶性オリゴベプチド混合物を必須構成成分とするオリゴベプチド輸液。 (2) オリゴベプチド混合物が蛋白の酵素分解物である特許請求の範囲第(1)項記載のオリゴベプチド輸液。
- (3) 蛋白が植物性蛋白である特許請求の範囲第 ③項記載のオリゴベブチド輸液。
- (4) 植物性蛋白が大豆蛋白である特許請求の範囲第(3)項又は第(4)項に記載のオリゴベブチド輸液。 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はオリゴベブチド輸液に関する。更に詳しくは、分子量500~5000の比較的大きな水溶性オリゴベブチド混合物を必須構成成分とするオリゴベブチド輸液を提供するものである。例えば、大豆蛋白等の植物性蛋白酵素水解物を分画して得

る分子量500 ~5000の水溶性オリゴベプチド混合物の輸液を提供するものである。

(従来技術)

従来から、消化器官への栄養補給(経管栄養補給)として、蛋白質、蛋白質の加水分解物、低分子ペプチド(ディ、トリペプチド)、アミノ酸混合物等が報告されている。(Peptide Transport and Hydrolysis, 77, Elsevier-Excepta Media-Nort-Holland発行、特願昭55-94168、特願昭55-941

ところが、消化器官が損傷を受ける等して、経口、経管等による栄養補給が困難な場合、アミノ酸混合物輸液の静脈注入により蛋白補給が行われてきた。近年、アミノ酸に代わり主に合成によるディ、トリペプチド等の低分子ペプチド輪液の静脈注入により蛋白補給も試みられており(Hetabolism 22、(2)、103-105、183)、アミノ酸混合物に対する優位性が開示されている。又、蛋白の酵素水解物に関してはカゼインのペプチドリッチな水解物「アミゲン」の静脈注入の報告(J. Bio. Chem

,.166,649-652,'46 、Clin.Biochem.,6,(1),46-52 ,'73等)が幾つかなされている。

しかし、本発明のような比較的高分子のペプチド、特に植物性蛋白の水溶性水解物の分画物の輸液は知られていない。

(発明が解決しようとする問題点)

従来から行われているアミノ酸輸液の静脈注入とすると、の多く補給においては、の多く補給したものでは、の多く補給したものでは、なり血管を損傷のであると、物でを生じやすいアミノ酸(トリプトののでは、カシン等)の補給が取れているのは塩酸の状態でであったり、の間とである。と、からのは塩酸にである。の問題を有する。を有い、ではこれが、ではこれが、では、アンミスでのでは、アンミスでのでは、アンミスでは、アンミスでのでは、アンミスでのでは、アンミスでは、アンシスでは、アンミスでは、アンミスでは、アンミスでは、アンミスでは、アンミスでは、アンミスでは、アンシスでは、アンミスでは、アンシスでは、アンミスでは、アンシ

又、アミゲンのようなカゼインの水解物を静脈 注入すると、@水解物のpHが低くアンドーシスを

ゴベブチド混合物を必須構成成分とするオリゴベ ブチド輸液である。

本発明輸液のオリゴベブチド混合物は水溶性であり、分子量が500 ~5000、好ましくは500 ~3000が適当である。

オリゴペプチド混合物が不溶性であると輸液の 静脈注入の際に詰る等して好ましぐない。

又、分子量が5000を越えると生体内で抗原抗体 反応を起こし好ましくない。

従来知られているアミノ酸混合物やディ、トリペプチド輸液は静脈注入の際その浸透圧が高ったものを、静脈注入できる蛋白量に限界があったものを、本発明の輸液利用による栄養補給法においては、アミノ酸やディ、トリペプチド以上の分子量(通常500以上)を有するオリゴペプチド混合物を用いることにより、血管内に於ける浸透圧を比較的低く保ったままで大量の蛋白質を生体に栄養補給できる効果を有する。

本発明翰液のオリゴペプチド混合物は合成によるものでなく蛋白の酵素分解物が適当である。合

起こしやすい、心遊離アミノ酸、ディペプチド等 の低分子ペプチドを多く含む為浸透圧が高くなり 血質損傷を起こしやすい等の問題点を有する。

(問題を解決する為の手段)

即ち、本発明は分子量500~5000の水溶性オリ

成によるものは、トリペプチド以上の合成は工業的にも困難を伴い高価である。蛋白は自然に存在する蛋白原料、例えば、卵白、カゼイン等の動物性蛋白、大豆蛋白、小麦蛋白等の植物性蛋白等、或いはこれらのプラステイン等の修飾蛋白等を用いることができる。原料の入手の容易性、経済性等から植物性蛋白特に大豆蛋白は好適である。

蛋白の酵素分解法は公知の方法を用いることができる。即ち、蛋白を公知の酵素を用いて、酵素分解し、分子量分画して分子量500~5000の水溶性画分をえることができる。例えば、特願昭60-28168等の方法が好ましい。

例えば、大豆蛋白 (大豆から得られる蛋白全てを含み、アルブミン系、グロブリン系等を含む) を用いるオリゴベブチド混合物の製造法の一例を 示すと次のようになる。

大豆蛋白を酵素分解し、水解物を分子量分画して分子量500~5000のオリゴベブチド混合物を得ることができる。

酵素分解に用いる酵素の種類は特に限定しないが、遊離アミノ酸の生成の少ないエンド型プロテアーゼが、又中和による塩生成や得られるペプチド混合物を中性に保つ等の観点より中性プロテアーゼが好ましい。

酵素分解の態様は、用いる酵素に作用温度、作用財域でよく、2種以上の酵素を組み合わせたり、 多段酵素分解したり、固定化酵素による連続水解 等公知の水解法を用いることができる。

得られる酵素分解物を分子量分画することが重要である。分子量分画することにより遊離アミノ酸やディ、トリ等の低分子ペプチドを除去して利用するペプチド混合物の浸透圧を低くすることができる。分子量分画はゲル越過、RO(逆浸透圧濃縮)等の物理化学的手段をエクノール、アセトン等の有機溶剤による手段といて分子量500~5000のオリゴペプチド混合物を得ることができる。

得られるオリゴベアチド混合物を必須構成成分 とする輸液を静脈へ注入することができる。オリ

できる。又、沈澱性アミノ酸や不安定なアミノ酸 もオリゴペプチドのなかに含んで補給できる効果 がある。

又、本発明の輸液は分子量500 ~5000の水溶性 オリゴペプチド混合物を粉体等の固体状で用いて 使用時に輸液の形にしたり、適当な濃度の輸液の 形にしたりして用いる等、その利用態様は自由で ある。

(実施例)

以下実施例により本発明の実施態様を説明する。 実施例 1

(オリゴペプチド混合物の調製)

分離大豆蛋白製造工程で得られた大豆ホエー(水分96.8%、蛋白19.3%)をUF膜(分画分子量20000)を用いて濃縮して得た大豆ホエー蛋白(蛋白85%/乾物)の10%溶液1 & を塩酸を用いてpH 1.5 に調製し、ペプシン0.1gを加え37℃で5 時間酵素分解し、中和後80℃で10分加熱し酵素失活させUF膜(旭化成体製SEP1013 膜:分画分子量3000 MW)を用いて高分子蛋白をカットし、得られた態

ゴベプチド混合物の濃度は、輸液の浸透圧が2000mosm/ l 以下の濃度になる量用いることができる。例えば、分子量500~3000の大豆蛋白酵素分解ペプチドの場合約20%溶液もの高濃度でもその浸透圧を300mosm/ l 程度と低く保つことができる。因にアミノ酸混合物の場合約3%溶液で約300mosm/ l の浸透圧となる。従って、本発明のオリゴベプチド混合物を必須構成成分とするオリゴベブチド輸液は高濃度静脈注入が可能な利点を有する。

又翰液のpHは、血液のpH程度が適当であり通常 6.5 ~7.5 程度がアシドーシスを起こしにくく適 当である。

又輸液の利用態機は注射、点滴等の静脈注入が好ましい。勿論、静脈注入の際糖やピタミン等の栄養源、その他の薬剤等と併用することは自由である。又、アミノ酸パターンを調節する為のアミノ酸やディ、トリペプチド等を必要量併用することは自由である。アミノ酸混合物単独やディ、トリペプチド単独等の低分子輸液に比べ、本発明の輸液は浸透圧が低いので比較的大量の蛋白を補給

液をRO膜(ダイセル化学時製RO膜:分画分子量500)を用いて低分子蛋白をカットして得られた機 縮液を噴霧乾燥して26gのオリゴペプチド混合物 を得た。

(得られたオリゴベブチド混合物の静脈注入) 健常SD系曜ラット(麻酔下)(体重:200g、年齢:10週齡)に前記オリゴベプチド混合物の5% 溶液を輸液として用い、135分間に計9m & になるように点滴による静脈注入し、点滴開始後より0~30分の間、30~60分の間、60~120分の間、120~300分の間に分けて採尿を行った。又、点滴終了直後及び15分後の2回採血し血清を分離した。

次ぎに、逆相高速液体クロマトグラフィー(SHIMPACK CLCODS : ø 6mm ×15cm: 島津製)を用いて前記採取各尿及び血清中のオリゴペプチド量を測定した。

(尚、逆相高速液体クロマトグラフィーの条件は、トリフルオロ酢酸:アセトニトリル系において3
%-27 %liner gradient chromato:流速1m & /
分:検出220nm の条件にて行った。)

以上より、第1図にオリゴベブチド混合物輸液 の逆相高速液体クロマトグラフィーパターン(以 下NPLCパターン)を示す。

第2図に血清のHPLCパターンを示す。

第3図にオリゴベプチド混合物輸液静脈注入終 了後15分後の採取血液のHPLCパターンを示す。

第6図に5%オリゴペプチド混合物輸液1m & と血液4m & を混合し37℃で60分incubateしたと きの血清HPLCパターンを示す。オリゴペプチドが 血液中で分解されないことがわかる。

第1図、第2図及び第3図より、オリゴペプチ ド混合物輸液が静脈注入された後吸収され血液中 に殆ど検出されないことがわかった。

第4図に尿のHPLCパターンを示す。

第5 図にオリゴベブチド混合物輸液静脈注入開始後60分-120分間の採取尿のHPLCパターンを示す。

これらNPLCパターンを利用して尿中に排泄されたオリゴペプチドを計算した結果を表一1に示す。(以下余白)

ドを含む分子量5000以下の水溶性オリゴベプチド混合物を必須構成成分とするオリゴベプチド輸液の静脈注入による栄養補給が可能になったものであり、従来アミノ酸混合輸液、低分子オリゴベプチド輸液の持つ器問題を解決し、①輸液の浸透圧を高くすることなく、②血中で分解や沈澱を生ずることなく、③安定して栄養補給が可能になったものであり、又④経済的に安価なオリゴベプチドを利用することが可能になったものである。

又、カゼインの水解物 (例えばアミゲン) に比べても前記①他の優位性を有し、植物性蛋白原料 も利用できることよりより経済的である。

4. 図面の簡単な説明

第1図はオリゴベブチド混合物輸液の逆相高速液体クロマトグラフィーパターン(以下HPLCパターン)を示す図面である。

第2図は血清のHPLCパターンを示す図面である。 第3図はオリゴベプチド混合物輸液静脈注入終 了後15分後の採取血液のHPLCパターンを示す図面 である。

表-1 尿中ペプチド排泄量 (単位:mg)

× 1	0 ~30	30~60	60~120	最終回収%
5 % P	0	12.3	27.1	9.5 %

但し、※1 は点滴閉始後の時間の間隔(分)を示す。5 %P は、オリゴペプチド混合液5 %輸液を注入したときの尿中ペプチド排泄量(単位:mg)を表す。

表一1より、静脈注入されたオリゴベブチド混合物輸液のわずか9.5 %が尿中に排泄されたにすぎないことがわかる。従って、比較的高分子のオリゴベブチドが腎臓において殆ど排泄されず生体内に速やかに吸収されることが分かった。

(効果)

以上説明したように、従来せいせいトリペプチ ド程度の低分子オリゴペプチド輸液までの静脈注 入による栄養補給しか知られてなかったものを、 本発明によりテトラペプチド以上のオリゴペプチ

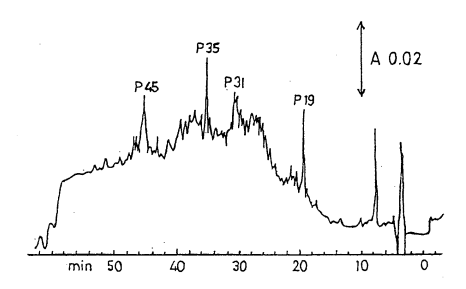
第4図は尿のHPLCパターンを示す図面である。

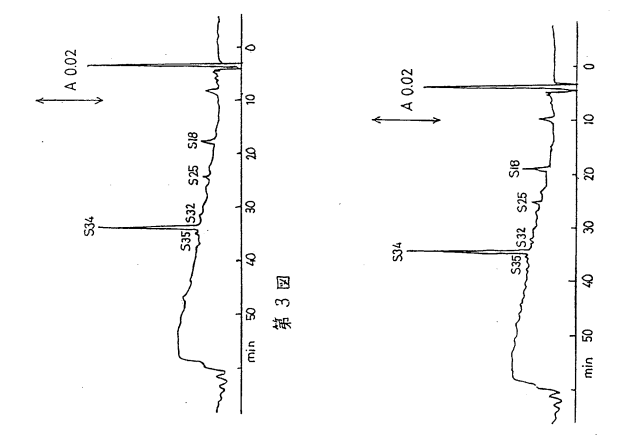
第5図はオリゴベブチド混合物輸液静脈注入開始後60-120分間の採取尿のHPLCパターンを示す図面である。

第6図は5%オリゴペプチド混合物輸液1m & と血液4m & を混合し37℃で60分incubateしたと きの血清のHPLCパターンを示す図面である。

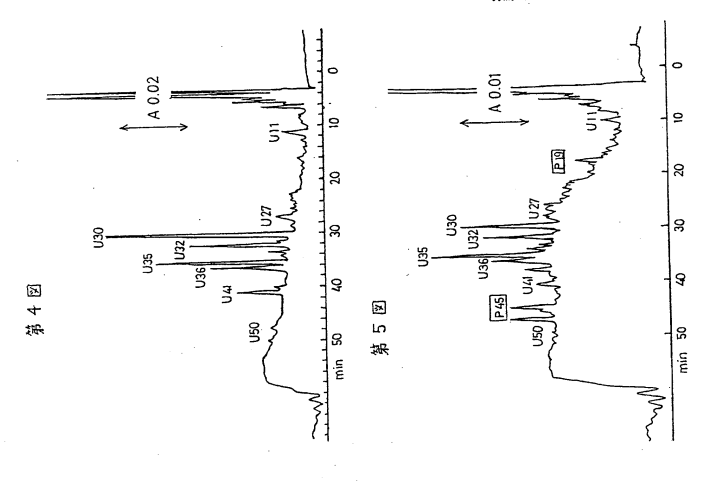
> 特許出願人 不二製油株式会社 (四) 代理人 弁理士 門脇 清白

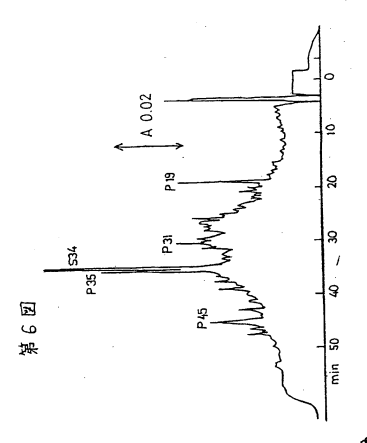
第 | 図 図面の浄書(内容に変更なし)





第2四





手続補正書 (自発)

昭和61年05月01日

特許庁長官 字質道郎 殿 人/ - ごうひ/人

- 1. 事件の表示 昭和61年4 月26日出願の特許願
- 2. 発明の名称 オリゴペプチド輸液
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 大阪市南区八幡町6番1

名 称 不二製油株式会社

代表者 久 本 浩一郎

4. 代理人 3532

大阪市淀川区東三国1丁目32番12号

リビース新御堂606号

(6294) 弁理士 門脇 清

06-395-2714

5. 補正により増加する発明の数

無し

6. 補正の対象 明細書の特許請求の範囲の個及 び発明の詳細な説明の楓

7. 補正の内容

別紙のとおり。

!明細書第7頁第6行「・・、用いる酵素に作

用温度・・」とあるを「・・、用いる酵素<u>の</u>作用

温度・・」と訂正する。

「別紙」

下檢液。

- 2. 特許済求の範囲
- (1) 分子量500 ~5000の水溶性オリゴベプチド 混合物を必須構成成分とするオリゴベプチド輸液。 (2) オリゴベブチド混合物が蛋白の酵素分解物 である特許請求の範囲第(1)項記載のオリゴベプチ
- (3) 蛋白が植物性蛋白である特許構求の範囲第 (3)項記載のオリゴペプチド輸液。
- (4) 植物性蛋白が大豆蛋白である特許請求の範囲第(3)項に記載のオリゴペプチド翰液。

手続補正書 (方式)

昭和61年7月3日

特許庁長官 字質道郎 殿

- 1. 事件の表示
 - 特願昭61-97411号
- 2. 発明の名称 オリブペプチド輪※
- オリゴベプチド輸液 3. 補正をする者
 - 事件との関係 特許出願人 住 所 大阪市南区八幡町 6番 1 名 称 不二製油株式会社 代表者 久 本 浩一郎
- 4. 代理人
- 住所 大阪市淀川区東三国1丁目32番12号 リピース新御堂606号
- 氏名 (6294) 弁理士 門 脇 清 [2]門前 **20** 6 - 3 9 5 - 2 7 1 4
- 5. 補正命令の日付 (発送日) 昭和61年6月24日
- 6. 補正の対象

冈面





7. 補正の内容

願書に最初に添付した図面(全図)を別紙の通 り(内容に変更なし)鮮明に描いて補正する。